⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-114661

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)4月15日

A 61 M 1/36 3 3 3 3 3 0

7180-4C 7180-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全6頁)

60発明の名称

パイロジエン吸着剤及びそれを用いたパイロジエンの除去方法

願 平2-232542 @特

22出 願 平2(1990)9月4日

個発 明 者 下 村 志

泰

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部與産株式会社千葉

研究所内

@発 明 者 斉 野 猛 司 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉

研究所内

@発 明 者 鴵 納 英 樹 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉

研究所内

勿出 願 宇部興産株式会社 人

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

明 細 書

1. 発明の名称

パイロジェン吸着剤及びそれを用いたパイロジ ェンの除去方法

2. 特許請求の範囲

(1)水酸基を有する高分子化合物に、2個以上のイ ソシアネート基を有するイソシアネート化合物を 結合させた、

パイロジェン吸着剤。

(2)特許請求の範囲第1項に記載のパイロジェン吸 着剤にパイロジェンを吸着させる、

パイロジェンの吸着除去方法

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、パイロジェン吸着剤に関する。又、 患者の血液や血漿等の体液、インターフェロン等 の薬剤、或いは血液浄化器等の医療機器中の充填 液等にこのパイロジェン吸着剤を接触させるパイ ロジェンの吸着除去方法に関する。

〔従来の技術及びその問題点〕

パイロジェンは、インターフェロンやTNF、 SOD等の生物体や生体成分由来の薬剤、或いは 血液浄化器や透析器、血漿分離器等の医療機器の 充塡液等にしばしば含まれることがあり、患者の 発熱等の事故の原因となっている。又、パイロジ ェンであるEndotoxinがMOF (多臓器 不全)に伴うDIC(汎発性血管内凝固症候群) や敗血症の原因物質であることも知られている。

パイロジェンの中で最も発熱に関与する物質は 細菌性のものであり、一般に外毒素(Exoto xin)と内毒素(Endotoxin)とに分 けられる。これらの内、グラム陰性菌の細胞壁燐 脂質多糖体(Lipopolysacchari de、LPS)を主とする内毒素が最も発熱性が 強力である。

従って、血液浄化器等の医療機器の充填液等や インターフェロン等の薬剤へのパイロジェン混入 防止のために、製造工程において無菌的な取扱が 強く要求される。しかし、現実にはグラム陰性菌

の混入、及びその結果としてのパイロジェンによる汚染はしば起こっている。そして、一度、薬剤や医療機器がパイロジェンで汚染されるない。なぜなら、パイロジェンは生物体ではなく化学物質であるので通常の滅菌操作では無毒化できないからである。パイロジェンの化学構造を熱的に破からである。パイロジェンの化学構造を熱的になかまする。であるが、薬剤や医療機器等についてこのような操作を行うことは現実にはとても不可能である。

このため、従来は、逆浸透膜や限外濾過膜による濾過や、ヒスチジンやポリミキシンB等のパイロジェンと親和性の高いリガンドを固定化したパイロジェン吸着剤による吸着除去により、パイロジェンを除去していた。

しかし、注射水や低分子量の薬剤は、逆浸透膜や限外濾過膜で濾過してパイロジェンを除くことができるが、血液や血漿については困難である。 又、TNFやSOD等の薬剤を実験室レベルのスケールで試験製造する場合等、サンプルが少量の

[課題解決のための技術的手段]

本発明のパイロジェン吸着剤は、アガロースのような水酸基を有する高分子化合物に、2個以上のイソシアネート基を有するイソシアネート化合物を結合させたものである。

水酸基を有する高分子化合物は、水に不溶のものであれば如何なるものでもよいが、殊に好ましいのは、アガロース、セルロース、デキストラン、ポリエチレングリコール等である。これらは単独でも2種以上の混合物としても用いられる。又、これらの化合物の架橋物も好ましい。

これらの化合物の形状は、粒子状、繊維状、膜状、中空糸状、チュープラー状、等、特に制限はない。しかし、イソシアネート化合物と反応させるのに好都合な点、及びイソシアネート化合物と反応させて得られる吸着剤の取扱が容易な点で、粒子状や繊維状のものが好ましい。

粒子状の場合は、得られる吸着剤が、カラムに 充塡した際に目詰まりしにくく且つパイロジェン の吸着速度が高い点から、直径 2 0 ~ 5 0 0 0 μ 場合も、これらの膜による精製が困難である。

一方、パイロジェン吸着剤を用いる方法により、血液や血漿、或いは少量のサンプルのパイロジェン除去は容易に行える。しかし、従来はペイロジェン除去は容易に行える。しかし、従来や吸着選択性を有していという問題があった。又、リガンドを担体に固定したタイプのパイロジェン吸着剤を用いる場合は、リガンドが吸着剤がある場合は、リガンとにより、患者が重な免疫反応を起こすばれがある等、安全性の面かなも問題があった。

(本発明の解決すべき課題)

本発明は、吸着選択性、吸着速度に優れ、且つ リガンドを使用しないパイロジェン吸着剤を提供 することを目的とする。

又、血液等の体液、SOD等の生物体や生体成分由来の薬剤、或いは血液浄化器等の医療機器の 充填液等を上記の吸着剤に接触させてパイロジェンを吸者除去する方法を提供することも、目的と する。

m、より好ましくは $20\sim1000\mu$ mの球状が 好ましい。

イソシアネート化合物は、分子中に2個以上のイソシアネート基を有するものであればよい。このようなイソンアネート化合物の例としては、例えば、

式、OCN-R-NCO

(Rは炭素数1~12の脂肪族鎖、又は炭素数6~15の芳香族鎖を表す)で示される二官能性イソシアネートの他、三官能性以上の多官能性イソシアネートが挙げられる。

二官能性イソシアネートとしては、具体的には ヘキサメチレンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネート、 o ートリジンイソシアネート、 b リレンジイソシアネート、 ナフチレンー1.5 - ジィソシアネート、 4 . 4 . - ジフェニルメタンジイソシアネート等が挙げられる。

又、三官能性イソシアネートとしては、例えば トリフェニルメタン4, 4',4*,-トリイソシア ネート、1, 3, 5-トリイソシアネート-2メチルベンゼン、1, 3, 6 - ヘキサメチレント リイソシアネート、1, 3, 5 - トリス (6 - ヒ ドロキシヘキシル) トリイソシアネートが挙げら れる。

これらの化合物の中では、ヘキサネチレンジイ ソシアネートが、得られる吸着剤の吸着活性が特 に高い点で最も好ましい。

本発明のパイロジェン吸着剤は、例えば次のようにして製造することができる。

水酸基を有する高分子化合物は、乾燥状態のものを使用することがこのましい。もし、これらの化合物が水分を含有する場合は、通常の手段により乾燥するか、又は無水有機溶媒で置換処理を繰り返しせばよい。置換に用いる有機溶媒は、イソシアネート化合物との反応に用いる溶媒と同一の物であればよく、例えば、ジメチルスルホキシド、ジメチルアセトアミド、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等を挙げらことができる。

最も簡便な方法としては、例えば患者の血液を体外に導き出して血液バッグに貯め、これに本発明のパイロジェン吸着剤を混合してパイロジェンを吸着除去したのち、フィルターで吸着剤を除去して血液を患者の体に戻す方法がある。この方法は複雑な装置を必要としない点で好ましい。

又、他の方法には、パイロジェン吸着剤をカラムに充填したものを体外循環回路に組み込み、オンラインでパイロジェンを吸着除去する方法などがある。体外循環回路には全血を循環させてもよい。

インターフェロンやSOD、TNF等の薬剤からパイロジェンを除去する方法としては、例えばこれらの薬剤の粗製品を本発明のパイロジェン吸着剤と混合してパイロジェンを吸着除去し、フィルターで吸着剤を除去す方法がある。この方法は複雑な装置を必要としない点で好ましい。

又、他の方法には、パイロジェン吸着剤をカラムに充塡したものにこれらの薬剤の粗製品を通してパイロジェンを吸着除去する方法などもある。

イソシアネート化合物との反応は次のようにし て行う。即ち、水酸基を有するアガロース等の高 分子化合物を上記の有機溶媒に蘇濁させ、イソシ アネート化合物を加え、10~200℃、好まし くは30℃~110℃で攪拌して反応させる。水 酸基を有する高分子化合物とイソシアネート化合 物の割合は特に制限はないが、当該高分子化合物 中の水酸基(-OH)とイソシアネート化合物 (-NCO) との割合が、-NCO/-OH>1 となるようにすることが好ましい。反応は全て反 応系に水が入らない条件で行う。指定時間攪拌し 水酸基とイソシアネート基とが反応した後、得ら れた吸着剤を有機溶媒で反応物を繰り返し洗浄し、 未反応のイソシアネート化合物や副生成物を除去 する。次いで、この吸着材を吸引濾過し水で繰り 返し洗浄して、有機溶媒を除去する。この吸着剤 は通常注射用蒸留水中で無菌状態で保存する。

本発明のパイロジェン吸着剤を用いて、患者の 血液や血漿からのパイロジェンを除去するには種 々の方法がある。

医療機器の充塡液からパイロジェンを除去するには、パイロジェン吸着剤をカラムに充塡したものを医療機器の循環回路に組み込み、充塡液をカラムを通して循環させる等の方法がある。

〔実施例〕

以下、実施例により、本発明を更に詳しく説明する。

パイロジェン吸着剤の製造

架橋アガロース〔商品名セファロースCL-4 B(ファルマシア製)〕を蒸留水で繰り返し洗浄 し、吸引濾過して水を充分絞り切った。

このウェット状の架橋アガロース10.0g(絶 乾状態で0.77g)を脱水したジメチルスルホキ シド(DMSO)50 配中に加え、常温で2時間 攪拌した。水分の入らない系でDMSOを除去し た後、新たに脱水DMSO30 配を加え、常温で 1時間攪拌した。以下同様に30配(12.5時間)、30配(3時間)の操作を繰り返し、最後 にDMSO20配を加えた。このときの系内のD MSO中の水分量をカールフィッシャー法で分析 すると約10ppmであった。

この系にヘキサメチレンジイソシアネート(H MDI) 1.0 gを脱水DMSO10mlに加えた溶 液を仕込み、100℃で2時間攪拌して反応を行 った。反応溶液を除去後、新たなDMSO25 配 を仕込み、常温で1.5時間攪拌して洗浄を行った。 以後、同様に25 配(1.5 時間)、20 配(1.5 時間)、20配(1.5時間)、20配(11.5時 間)、20㎡(2.5時間9の条件で順次洗浄した。 最後の洗浄液20 配中のイソシアネート基を滴定 分析したがイソシアネート基は検出されなかった。 その後、水30歳を加えて反応を停止した。反応 物を吸引濾過し、DMSO20刷中で室温で一夜 攪拌したのち、再び濾取し、大多量の水で繰り返 し洗浄し、吸着剤を得た。吸着剤の形状はビーズ 状であり、平均粒径は55μmであった。この吸 着剤を吸引濾過後、注射用蒸留水に浸漬した。

吸着試験は、このパイロジェン吸着剤を吸引値 過により水を絞り切って行った。

実施例1

た。

実施例2

実施例1で使用したパイロジェン吸着剤5.0 配を内径10 mのカラムに充塡した。このカラムにパイロジェン溶液(E. Coli 0128:B12、濃度10·0ng/配)を2.0配/分の流速で流し、流出液中のパイロジェン濃度を測定した。その結果を表2に示す。

表 2

処理液量 (配)	流出液中のパイロジェン濃度
1 0	< 5. 0 (pg/m²)
5 0 ·	< 5. 0 (pg/ml)
100	< 5. 0 (pg/ml)
500	< 5. 0 (pg/ml)
1000	< 5. 0 (pg/m²)
1500	< 5. 0 (pg/m²)
2000	2 7. 5 (pg/ml)
3000	10000 (pg/m²)

この結果から、カラムに詰めその中にパイロジ

上記の方法で調整したパイロジェン吸着剤 0.5 ml (乾燥重量 0.1 g) と、パイロジェン溶液 (E. Coli 0128:Bl2)1.5 mlを、パイプレーターで混合した後、37℃で120分間インキュベートした。その後、遠心分離(7000 rpm、15分間)し、上澄を採取し、エンドスペーシー法でパイロジェンを定量した。その結果を第1表に示す。

表 1

ガイロジェン溶液	Α	В	С
1	5	< 5. 0	100
2	1 0	< 5. 0	100
3	5 0	< 5. 0	100
4	1 0 0	< 5. 0	100

A:吸着試験前のパイロジェン濃度 (ng/配) B:吸着試験後のパイロジェン濃度 (pg/配) C:吸着率 (%)

この結果から、濃度100ngと高濃度のパイロジェン溶液においても、本発明のパイロジェン吸着剤はパイロジェンをよく吸着することが、判っ

ェン溶液を通した場合でも、本発明のパイロジェン吸着剤はパイロジェンをよく吸着することが判る。

実施例3

実施例1で使用したパイロジェン吸着剤5.0 mlを内径10mmのカラムに充塡した。このカラムにパイロジェン溶液(E. Coli 0128:B12、濃度100ng/ml)と人アルブミン溶液(濃度5.0 mg/dd)の混合溶液200mlを流通させ、人アルブミンの回収率及びパイロジェンの除去率を測定した。その結果、人アルブミンの回収率は95.2%、パイロジェンの除去率はほぼ100%であった。

このことから、本発明のパイロジェン吸着剤はパイロジェンを殆ど100%吸着するにも係わらず、有用成分のアルブミンは殆ど吸着しないことが判った。

実施例 4

実施例1で使用したパイロジェン吸着剤5.0 配を内径10 皿のカラムに充塡した。このカラムに

パイロジェン溶液 (E. Coli 0128:B 12、濃度100ng/nd) とインシュリン溶液 (濃度20mg/nd) の混合溶液200mを流通させ、インシュリンの回収率及びパイロジェンの除去率を測定した。その結果、インシュリンの回収率は99%、パイロジェンの除去率はほぼ100%であった。

このことから、本発明のパイロジェン吸着剤はパイロジェンを殆ど100%吸着するが、有用物質のインシュリンは殆ど吸着しないことが判った。 実施例5

実施例1で使用した吸着剤5.0 mlを内径10mmのガラムに充塡した。このカラムにパイロジェン溶液(E. Coli 0128:B12、濃度100ng/ml)とTNF溶液(濃度1.0 mg/ml)の混合溶液200 mlを流通させ、TNFの回収率及びパイロジェンの除去率を測定した。その結果、TNFの回収率は95%であり、パイロジェンの除去率はほぼ100%であった。

このことから、本発明のパイロジェン吸着剤は

ことが判った。

比較例1

セファロース C L - 4 B 0.5 m (乾燥重量 0.1 g) と、パイロジェン溶液 (E. C o l i 0 1 2 8: B 1 2) 1.5 m を、パイプレーターで混合した後、37℃で120分間インキュベートした。その後、遠心分離(7000 r p m、15分間)し、上澄を採取し、エンドスペーシー法でパイロジェンを定量した。その結果を第4表に示す。

表 4

パイロジェン溶液	А	В	С
1	5	4. 9	2. 0
2	1 0	9. 9	1. 0
3	5 0	4 9. 9	0. 2
4	100	9 9. 9	0. 1

A:吸着試験前のパイロジェン濃度 (昭/配) B:吸着試験後のパイロジェン濃度 (昭/配)

C;吸着率(%)

パイロジェンを殆ど100%吸着するが、有用物質のTNFは殆ど吸着しないことが判った。

実施例6

実施例1で使用したパイロジェン吸着剤0.5 mlと、パイロジェン高値の患者の血漿1.5 mlをパイプレーターで混合し、37℃で120分間インキュベートした。その後、遠心分離し、その上澄についてエンドスペーシー法でパイロジェン濃度を測定した。結果を表3に示す。

表 3

患者血漿	А	В	С
1	3 5	< 5. 0	100
2	5 0	< 5. 0	100
3	7 0	< 5. 0	100
4	100	< 5. 0	100

A;吸着試験前のパイロジェン濃度(mg/ml) B;吸着試験後のパイロジェン濃度(ng/ml)

C;吸着率(%)

この結果から、実際にヒト血漿について使用し た場合であっても、パイロジェンをよく吸着する

比較例2

比較例1で使用した吸着剤5.0 xxを内径10 mmのカラムに充塡した。このカラムにパイロジェン溶液(E. Coli 0128:B12、濃度100ng/ml)を2.0 mm/分の流速で流し、流出液中のパイロジェン濃度を測定した。その結果を表5に示す。

表 5

処理	液量	(nl)	流出液中のパイロジェン濃度
	1 ()	9 9. 9 (ng/ml)
	5 (t	100 (ng/m²)
1	0 0)	I 0 0 (ng/ml)
5	0 0		100 (ng/m2)

比較例3

比較例1で使用した吸着剤5.0 mを内径10mのカラムに充塡した。このカラムにパイロジェン溶液(E.Coli 0128:B12、濃度100ng/配)と人アルプミン溶液(濃度5.0 m/dl)の混合溶液200配を流通させ、人アルプミンの回収率及びパイロジェンの除去率を測定し

た。その結果、人アルプミンの回収率は95.2% であったが、パイロジェンは除去率1.0%と殆ど 除去されないことが判った。

比較例4

比較例1で使用した吸着剤5.0 配を内径10 mmのカラムに充塡した。このカラムにパイロジェン溶液(E. Coli 0128:B12、濃度100ng/配)とインシュリン溶液(濃度20mg/配)の混合溶液200配を流通させ、インシュリンの回収率及びパイロジェンの除去率を測定した。その結果、インシュリンの回収率は99%であったが、パイロジェンの除去率は1.0%と殆ど除去されないことが判った。

比較例5

比較例1で使用した吸着剤5.0 配を内径10mmのカラムに充填した。このカラムにパイロジェン溶液(E. Coli 0128:B12、濃度100ng/配)とTNF溶液(濃度1.0 mg/配)の混合溶液200配を流通させ、TNFの回収率及びパイロジェンの除去率を測定した。その結果、

TNFの回収率は95%であったが、パイロジェンの除去率は1.0%と殆ど除去されないことが判った。

(本発明の効果)

本発明のパイロジェン吸着剤は、パイロジェンの吸着選択性、及び吸着速度に優れている。 又、リガンドを結合させたタイプではないので、使用中にパイロジェン吸着剤からリガンド等免疫疾患の原因になるようなものが脱離することもない。

従って、患者の血液や血漿等を上記のパイロジェン吸着剤に吸着させる本発明のパイロジェン除去方法は、敗血症に見られるエンドトキシンショックの患者の治療に特に有効である。

又、注射水やインターフェロン等の薬剤、或い は血液浄化器等の医療用機器の充填液の精製にも、 本発明のパイロジェン除去方法は効果的であり、 患者の発熱等の事故を大幅に減らすことができる。

特許出願人 字部舆産株式会社